PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

54-045397

(43) Date of publication of application: 10.04.1979

(51)Int.Cl.

CO8G 63/34

(21)Application number: 52-111548

(71)Applicant : TEIJIN LTD

(22)Date of filing:

19.09.1977

(72)Inventor: OKUMURA NORIYA

KUNO TADASHI MORIMATSU YASUO

(54) PREPARATION OF POLYESTER

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a polyester having a high softening point and improved color, by polycondensation of a glycol ester of a bifunctional aromatic carboxylic acid, using the reation product of a titanium compound with an aromatic multivalent carboxylic acid and a phosphorus compound as a catalyst.

CONSTITUTION: A glycol ester of a bifunctional aromatic carboxylic acid, e.g. terephthalic acid, etc. and/or its low polymer is subjected to polycondensation with the reaction product of a titanium compound expressed by the formula Ti(OR)4 (R is alkyl group) with an aromatic multivalent corboxylic acid expressed by formula!: (n is an integer 2W4) or its anhydride in the presence of a phosphorus compound of formula II: (R1, R2, and R3 are H or alkyl groups; at least one of the R1, R2, and R3 is alkyl group) as a catalyst. Tetrapropyl titanate, tetrabutyl titanate, etc. may be cited as the titanium compound.

⑩日本国特許庁(JP)

10特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭54-45397

MInt. Cl.2 C 08 G 63/34 · 識別記号 〇日本分類

26(5) D 12 26(5) D 101.21

庁内整理番号 ②公開 昭和54年(1979) 4 月10日

7102-4 J

発明の数 1 審査請求 未請求 *

(全 7 頁)

のポリエステルの製造方法

@特

昭52-111548

@出

昭52(1977)9月19日

⑫発 明 奥村宣也

愛媛県伊予郡砥部町宮内字西代

甲550-40

@発 明 者 久野正

松山市南吉田町2750-1

同

森松康夫

松山市高岡町698-26

人 帝人株式会社

大阪市東区南本町1丁目11番地

個代 理 人 弁理士 前田純博

1.発明の名称

ポリエステルの製造方法

合体を無視の存在下電船合反応せしめてポリ エステルを製造するに取し、直宿合独築とし て下記一般式(1)

T1 (OR).

で表わされるチタン化合物と下配一般式(1)

(太中、Rはアルキル岳である。)

(COOH) n

〔式中、mは2~4の整数である。〕

版水物との反応生成物人に下記一般式側

で安わされるリン化合物を反応せしめて得ら れる反応生成物を使用することを特徴とする

道箱合触媒を構成する反応生成物 A が下記 一般式(1)

T1 (OR). .

〔式中、Rはアルキル益である。〕

で長わされるチタン化合物とはチタン化合物 1モルに対し 30~2% モルの割合の下出一般 式(1)

(HOOO) 1 〔式中、mは2~4の整数である。〕

無水物との反牛成物である特許療水の範囲形 1項記載のポリエステルの製造方法。

重縮合触媒が反応生成物 A と該反応生成物

特開 昭54-45397(2)

A 中のチタン原子 1 モルに対し ½~6 モルの 割合の下記一般式(II)

で炎わされる反応生成物である特許請求の範囲第1項又は第2項記載のポリエステルの製造方法。

(4) 最適合触媒を構成する反応成分であるチタン化合物が下記一般式(i)

で扱わされる(チタン化合物である特許請求の 範囲第1項~第3項いずれか1項記載のより エスチルの製造方法。

(5) 盧綰合無媒を構成する反応成分である芳香

ī

か1項記載のポリエステルの製造方法。

- (B) 二官億性労告族カルボン酸のグリコールエステルがテレフタル酸のエチレングリコールである特許清潔の範囲不1項~求る項いずれか!項記載のポリエステルの製造方法。
- 3. 後期の詳細な説明

本信則はポリエステルの製造方法、特に弱軟 化度で見つ色調の良好な牙唇酸ギリエステルを 製造する方法に関する6のである。

二官能性芳存版カルボン蟹とグリコールとを たたる機成成分とする芳發版がリエステルはは、 その段域的、物理的、化学的性能の破壁物に広びく のの、機能、フィルム、その他の成型物に広かく 利用されている。芳春版ポリエス成分とし、で またまなはかったかかとし、エ チレンタリコール、テトラメチレンクリコール、 チレナリメチロールを主たるグリコール成分 とするポリエステルは重要なものである。

かかるポリニステル、特にポリエチレンテレ

族多個カルボン酸又はその無水物がフタル酸、トリメリント酸、ヘミメリット酸、ピロメリット 被及びこれらの無水物よりなる群から選ばれた少なくとも一種の化合物である特許請求の範囲第1項~第4項いずれか1項記載のポリエステルの製造方法。

(d) 重脳合触媒を構成する反応成分であるリン 化合物が下配一般式(d)

式中、 Ri, Ri 及び Ri は水無原子又は 炭素数 1 ~ 4 のアルキル基であって、 Ri, Ri 及び Ri の少なくとも 1 個は炭 素数 1 ~ 4 のアルキル基である。

で表わされるリン化合物である特許遊求の範囲第1項~第5項いずれか1項記載のポリエスチルの製造方法。

(7) 二官総性 芳香族 カルボン酸のグリコールエステルがテレフタル酸のグリコールエステルである特許請求の範囲第 1 項~第 6 項いずれ

フォレートはテレフタル酸のエチレングリコールエステル及び/又はその低重合体を成圧下下加熱して重縮合反応せしめることによって製造されている。この重縮合反応は強維を使用することによってはじめて円滑に進行し、且つ商品に使使のある製品が得るれるものであり、これに使用する無線の複類によって反応速度、得られる製品の品質が大きく左右される。

従来より、優れた豊紹合無媒能を有しているものとしてテトラブチルチタネートの如きチタン化合物が知られている。しかしながら、かかるチタン化合物を使用した場合、得られるポリエステルは黄色を帯び易く、神に工業的生産地度が得られる程度の量使用した場合は、得られるポリエステルは積色な黄色を呈し、且つ軟化点も低下する。

かかるチタン化合物を使用した場合の着色を防止する方法がいくつか提案されている。 即 5、特公昭 4 8 - 2 2 2 9 号公報には水無化チタンを使用する方法が示されており、特公昭 4 7 -

特開昭54-45397(3)

2 6 5 9 7 号公報には a ー チタン酸を使用する 方法が示されている。しかしながら、前者の方 法では水素化チタンの粉末化が容易でなく、ま た後者の方法ではαーチタン酸が変質し易いな と、その保存、取扱いが容易でなく、いずれる 工業的に採用するには適当な方法でない。また、 特公昭 4 3-9 7 5 9 号公報には亜リン酸のチ タニクム塩を使用する方法が示されており、特 開昭 4 8 - 4 9 8 9 3 号公報にはチタン化合物 とホスフィン酸との縮合物を使用する方法が示 されている。しかしながら、これらのチタンー リン化合物は均一で透明な無機を液にならず、 白~黄色の沈霰を含む菸液になる。反応速度が 一定で且つ均一な商品質のポリエステルを製造 するには、低く少量の無媒を定量的に添加する 操作が不可欠であり、均一な無難溶液にするこ とは鮮媒の取扱い上極めて重要である。特に、 放巣を均一な器液にすることは、触媒の計量。 添加を自動的に行なうことを可能にし、工業的 には低めて重要である。しかも、上記テタンー

リン化合物を用いた場合、生産性をあげるために 重縮合反応温度を高くすると、得られるポリエステルはかなり強い黄色を呈し、商品価値が著しく低下する。

即ち、本発明は少なくとも一種の二官船性労 香族カルボン酸のグリコールエステル及び/又はその低重合体を重縮合反応せしめてポリエステルを製造するに際し、重糖合反応触媒として下配一秒式(1)

Ti (OR).(1)

(式中、Rはアルキル基である。) で変わされるチタン化合物と下配一般式(I) (COOH)n(II)

(式中、nは2~4の整数である。) で表わされる芳香族多価カルギン散又はその無水物との反応生成物 Aに下記一般式(I)

式中、Ri,Ri及びRiは水業原子又はア ルキル基であつて、Ri,Ri及びRiの少 なくとも1個はアルキル基である。

で 扱わ される リン 化合物 とを 予め 反応 せ しめ て 得られる 反応 生成 物を使用することを 特徴とす る ポリェステル の 製造方法で ある。

本発明で使用する二官能性芳香族カルボン酸のグリコールエステルは如何なる方法によって製造されたものであってもよい。通常二官能性芳香族カルボン酸又はそのエステル形成性調導体とグリコール又はそのエステル形成性調導体

とを加熱反応せしめることによつて製造される。

ここで使用する二官的性界香味カルポン酸と はチレフタル酸を主たる対象とし、そのエステ ル形成性弱導体としては炭素数1~4のアルキ ルエステル、フエニルエステル等が好ましく使 用される。また、テレフタル般以外の二官能性 芳香巌カルボン酸、例えばイツフタル酸、ナフ · タリンジカルボン酸、シフエニルジカルボン酸、 タフエニルスルホンシカルボン酸、シフエニル メタンジカルボン酸、シフエニルエーテルジカ ルポン酸、ジフエノキシエタンジカルポン酸。 B-ヒドロキシェトキシ安息香酸等であつても よく、また主成分とする二官能性芳香族カルポ ン酸の一部を他の二官能性労者能カルポン酸及 びノ又は例えば、セバシン酸、アジピン酸、在 酸の如き二官能性脂肪族カルポン酸、14ーシ クロヘキサンジガルボン酸の如き二官能性脂類 抜カルポン般又はこれらのエステル形成性誘導 体で置き換えてもよい。

グリコールとはエチレングリコールを主たる。

対象とし、そのエステル形成性構場体としては、 特にエチレンオキサイドが好ましく使用される。 その他テトラメチレングリコール、トリメチレングリコール、シクロヘキサンーし4ージメタ ノール等の脂肪族、脂環族グリコールであつて

ك

しい。

また、上紀チタン化合物と芳香裳多価カルボン検又はその無水物との反応生成物人に、更に反応させるリン化合物は、下配一般式(f)

但し、式中の Ri, Ri 及び Ri は水素原子又はアルキル基であつて、 Ri, Ri 及び Ri の少なくとも 1 他はアルキル はである。 具体的にはリン酸のモノアルキルエステル、ジアルキルエステル、トルファルキルエステル又は混合アルキルエステルであり、特に炭素数 1 ~ 4 のアルキル基による なまた、これらのリン化合物は 1 機のみ単独で使用しても、 2 種以上併用してもよい。

上 記チタン化合物と芳香成多価カルギン酸又はその無水物との反応は、溶媒に芳香族多価カルギン酸又はその無水物の一部又は全部を再解し、これにチタン化合物を摘下し、0℃~200℃の温度で30分程度以上反応させれば

特開昭54-45397(4)

本発明の方法において使用する重縮合反応触 譲は、チタン化合物と芳香族多価カルボン般又 はその深水物との反応生成物 A に、更にリン化 合物を反応せしめて得られる反応生成物である。 ここで使用するチタン化合物は、下記一般式

Ti (OR).(I)

但 し、 式中の R は ア ルキル 基で あり、 特に 炭素 数 3 又 は 4 の ア ルキ ル 基の 場合、 即 5 テ ト ラ ブ ロ ピ ル チ タ ネート、 テ ト ラ イ ソ ブ ロ ピ ル チ タ ネ ー ト 又 は テ ト ラ ブ チ ル チ タ ネート が 好 ま し い 。 か か る チ タ ン 化 合 物 は 2 種 以 上 併 用 し て も よ い。 か か る チ タ ン 化 合 物 と 反 応 さ せ る 芳 香 波 多 価 カ ル ボ ン 戦 又 は そ の 無 水 物 は 、 下 配 一 般 式 (II)

(в)(в)

但し、式中のnは2~4の整数である2値、3個又は4個のベンゼンカルボン酸又はその無水物であり、なかでも無水物を形成できるもの、即ちフタル酸、トリメリット酸、ヘミメリット酸、ピロメリット酸及びこれらの無水物が好ま

التت

よい。この際の反応圧力は特に制限なく、常圧で充分である。な対、密媒としては芳香炭多価カルボン酸又はその編水物の一部又は全部を解し得るものであれば使用できるが、特にエタノール、エチレングリコール、ベンゼン等が好ましく、特にポリエステルを構成するグリコールが分ましい。

後再び啓維に啓解して次のリン化合物との反応 に用いてもよい。

この反応に使用するリン化合物の量は広い範囲をとることができるが、リン化合物があまりに少ないと得られるポリエステルの色質、軟化点が最化する傾向があり、逆にリン化合物があまりに多いと重縮合反応が充分に進行し難くなる傾向があるため、上配テタン化合物と芳春族

特別研54-45397個 多価カルボン酸又はその無水物との反応生成物 人中のチタン原子1モルに対しリン化合物を13 ~6モルの割合で使用するのが好ましく、特に 12~3モルの割合が好ましい。

このようにして得た上配反び生成物Aとリン 化合物との反応生成物(以下含リンチタン化合 物と言う)の使用量は、特に制限する必要はな いが、あまりに少ないと充分な重報合反応速度 が仍られず、逆にあまり多くすると料られるせ リエステルが設色になる傾向があるので、通常 ポリエステルの駅料として使用する二官能性力 ルポン酸成分に対しチタン原子換算で0.001 ~ Q O 5 モル%、好ましくは Q O O 5 ~ Q O 3 モル%である。また、その添加時期は、重縮合 反応が完結する以前であれば何時でもよいが、 重船合反応開始前から開始直後までの間に添加 するのが好ましい。特にエステル交換無礙とし ても使用するときは、エスチル交換反応開始的 から開始直後までの間に上配量が加するのが好 ましい。なお、本発明の目的を追説しない範囲

で他の重縮合反応触媒例えばアンチモン化合物、 ゲルマニラム化合物等を併用することもできる。

本岩明における重編合反応は、特別な条件を 保用する必要はなく、二官能性カルボン酸のグ リコールエステル及び/又はその低质合体を置 船合反応せしめてポリエスナルにする際に採用 される条件が任意に採用される。ポリエテレン テレフタレートの場合には、一般に顔記憶の含 リンチタン化合物を添加したテレフタル酸のエ チレングリコールエステル及び/又はその低重 合体を減圧下、その離点以上300℃以下の温 反に 加熱して発生するグリコールを留去するこ とによって瓜脳合反応せしめる方法が採用され る。また、含りンチタン化合物をエステル交換 触媒としても使用する場合、そのエステル交換 反応にも特別の条件を採用する必要はなく。例 えばポリエチレンテレフタレートの場合には、 餌配量の含リンチタン化合物を添加した反応混 合物(テレフタル酸の低級アルキルエステルと ュチレングリコール又はこれらとこれらの反応 生成物との混合物)を常圧、若干の加圧下(通常 1 0 知/ d 程度以下)又は若干の減圧下(通常 5 0 mH 8 程度之) 1 5 0 ~ 2 5 0 ℃に加熱し、 発生するアルコールを製去することによつてエステル交換反応せしめた後、次いで成略合反応を完善しめればよい。

なお、本名明を実施するに当つて、 得られる
ポリエステルの末端に単官能化合物、 例えばベンジル安息香酸、 フェノールスルホン酸塩、 アーヒドロキシブロパンスルホン酸塩等を結合せ しめてもよく、また、 得られるポリエステルが 変質的に熱可塑性を失わない程度の登の三官能 以上の多官館性化合物を共産合せしめてもよい。

更に、必要に応じて任意の添加剤、例えば着色剤、免消剤、發光増白剤、安定剤、 無外線吸収剤、エーテル結合防止剤、 患染化剤、 腫塩化剤、 帯電防止剤等を使用してもよい。

以下に実施例をあげて本気引を更に辞述する。 実施例中の部は重量部であり、 (7) はオルソク ロロフェノールを誘張としる5℃で確定して得

特開 昭54-45397(8)

た粘度から求めた橋限粘度である。 色質はポリーを整葉気流中 2 0 0 0 で 2 0 分間 触処 環 しつ は で 2 0 分間 触処 環 しつ は で 2 0 分間 性 が で 2 0 型 (カラーマンン 社 製) で 理定した で 4 で 1 を 1 を 2 と を 3 で 2 を 3 で 4 で 4 と い 程 青 の 度 合 が 大 き い 程 市 の 度 合 が 大 き い を で た に よ り 相 定 した 。 な は ペ ネ トレーション 法 に よ り 相 定 した 。

実施例 1

(1) 触媒の関整・

授件機、稽留等及びブタノール留出コンデンサーを設けた反応器にエチレングリコール580部、テトラブチルチタネート55部及び無水トリメリット酸39部(2倍モル対テトラブテルチタネート)を仕込み、常圧下150~180℃に加熱し、反応の結果生成するブテルアルコール及びエテレングリコールモノブチルエーチルを系外に留出せしめな

した時点で反応を終了し、常温に冷却した。 得られた反応移液を187部採取し、これにトリプチルホスフェート222部(2倍をル対反応溶液中のチタン原子)を空気中常圧下攪拌しながら滴下した。滴下終了後加熱し、

がらも0分反応させて、留出物が31部に達

内温 1 7 0 ~ 1 8 0 ℃附近でエチレングリコールモノブチルエーテルが留出した。内温が1 9 3 ℃に建した時点で反応を打切り、併温まで冷却した。敬養色の透明な触媒務疾を得

ロポリエステルの製造

ジメチルテレフタレート 9 7 0 部、エチレングリコール 6 4 0 部、 酢酸マンガン 0.1 8 部及び酢酸コバルト 0.1 2 部を攪拌機、精質帯及びメタノール智出コンデンサーを設けた反応器に仕込み、1 4 0 でから 2 3 0 でに加熱し、反応の結果生成するメタノールを系外に留出せしめながらエステル交換反応せしめた。反応開始後 5 時間で内温は 2 3 0 でに連

軟化点は2591℃であつた。

实施例 2

実施例 1 一川において使用したトリプテルホスフェートの量を第 1 投に示すように 積々変える以外は実施例 1 一川と同様に反応せしめて夫々時明な触媒 存在を得た。 夫々の病液を液中のテクン原子が 0 0 1 5 モル名対シメテルテレフタレートになる量用いて実施例 1 一回と同様にしてポリマーを得た。 精製は第 1 投に示した。

第 1 表

寒鳥	トリプテルホ スフエート量 (モル)	ポリマー特性				
		(1)	軟化点	원 🛱		
番号			(0)	L	ь	
2-1	0.2	0.655	259.5	7 9.2	101	
2-2	0.5	0.658	2612	8 2.4	5.3	
2-5	1	0.662	2609	810	3.6	
2-4	4	0.631	260.3	8 2.3	2.0	
2-5	1 0	0.452	2579	828	1.5	

特開昭54-45397(7)

8 2 投

		リン化合物			ポリマー特性			
١				#	(P)	軟化点	色	124
1		æ		(モル)		(3)	L	ъ
,	突旋例 5	トリメデスフエー		2	0.669	260.0	8 0.0	2.1
	* 4	ジブテル フエート	/ホス 、	2	0.663	260.5	B 2.4	1.8

表中のリン化合物の量のモルは触媒溶液中の チョン原子1モルに対するモル割合を示す。

特許出顧人 带 人 株 式 会 社 代理人 弁理士 前 田 乾 種

表中のトリプチルホスフェート量のモルは、 触媒溶液中のチタン原子(モルに対するモル 料点スポす。

実施例3及び4

実施例 1 ー (イ)において使用したトリブチルホスフェートの代りにトリメチルホスフェート、ツブチルホスフェートを夫々第2表に示す量使用する以外は実施例 1 ー (イ)と同様に反応せしめて、夫々徴責色の透明な無端部故を得た。夫々の無謀害液を液中のチタン原子が 0.015モルの対ジメチルテレフタレートになる量用いて実施例 1 ー (ロ)と同様にしてポリマーを得た。 結果は第2次に示した。